United States Patent: 5691159

Page 1 of 1

(1 of 1)

United States Patent

5,691,159

Miyauchi, et al.

November 25, 1997

Method of determining the amount of cholesterol in a high-density lipoprotein

Abstract

Provided is a method of determining the amount of cholesterol in high-density lipoprotein (HDL), which comprises reacting an HDL-containing sample with cholesterol esterase and cholesterol oxidase or cholesterol dehydrogenase in the presence of a reagent for aggregating lipoproteins except HDL, and determining the amount of hydrogen peroxide or reductive co-enzyme formed therein.

Inventors:

Miyauchi; Kazuhito (Shizuoka, JP), Miike; Akira (Shizuoka, JP), Shutoh; Eiko

(Ohita, JP), Sugiuchi; Hiroyuki (Kumamoto, JP), Irie; Tetsumi (Kumamoto, JP),

Uekama; Kaneto (Kumamoto, JP), Ohsawa; Susumu (Yotsukaido, JP)

Assignee:

Kyowa Medex Co., Ltd. (Tokyo, JP)

Appl. No.:

08/545,722

Filed:

November 2, 1995

PCT Filed:

March 08, 1995 PCT/JP95/00378

PCT No.: 371 Date:

November 02, 1995

102(e) Date:

November 02, 1995

PCT Pub. No.: WO95/24502

PCT Pub. Date: September 14, 1995

Foreign Application Priority Data

Mar 08, 1994 [JP]

6-037328

Sep 12, 1994 [JP]

6-217224

Nov 30, 1994 [JP]

6-296137

Current U.S. Class:

435/11; 435/10; 435/12; 435/19; 435/25; 435/26; 435/28;

Current International Class:

C12Q 1/60 (20060101)

Field of Search:

DETERMINATION OF CHOLESTEROL IN HIGH-DENSITY LIPOPROTEIN

Publication number: JP8131197

Publication date:

1996-05-28

Inventor:

MIYAUCHI KAZUTO; MIIKE AKIRA; SHUDO EIKO;

SUGIUCHI HIROYUKI; IRIE TETSUYOSHI; KAMIKAMA

KANEHITO; OSAWA SUSUMU

Applicant:

KYOWA MEDEX CO LTD

Classification:

- international:

C12Q1/26; C12Q1/32; C12Q1/44; C12Q1/60;

C12Q1/26; C12Q1/32; C12Q1/44; C12Q1/60; (IPC1-7):

C12Q1/60; C12Q1/26; C12Q1/32; C12Q1/44

- european:

C12Q1/60

Application number: JP19940296137 19941130

Priority number(s): JP19940296137 19941130; JP19940037328 19940308;

JP19940217224 19940912

Also published as:

EP0699767 (A1) WO9524502 (A1) US5691159 (A1) EP0699767 (A4) EP0699767 (B1)

more >>

Report a data error here

Abstract of JP8131197

PURPOSE: To eliminate troublesome fractionating and separating operations and simply determine a high-density lipoprotein(HDL) cholesterol by initiating enzymic reaction for determining cholesterol with a cholesterol reactional reagent in the presence of a reagent for aggregating a lipoprotein other than the HDL. CONSTITUTION: A cholesterol ester hydrolase and a cholesterol oxidase or a cholesterol dehydrogenase are reacted in the presence of a reagent for aggregating lipoproteins [a low-density lipoprotein(LDL), a very-low-density lipoprotein(VLDL) and chylomicron] other than the HDL to determine produced hydrogen peroxide or a reduced form coenzyme. Thereby, an HDL cholesterol in a sample containing the HDL can specifically be determined without separating the produced aggregated substance.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-131197

(43)公開日 平成8年(1996)5月28日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FI				技術表示箇所
C 1 2 Q	1/60		6807-4B					
•	1/26		6807-4B					
	1/32		6807-4B					
	1/44		6807-4B					
	-			Starket A	#	C# ATEM SE	α	(人 0 西)

審査請求 有 請求項の数3 OL (全 8 頁)

		шан,	水 市 闘が気が致む ひと (主 0 質)
(21)出願番号	特顯平6-296137	(71)出顧人	000162478
			協和メデックス株式会社
(22)出顧日	平成6年(1994)11月30日		東京都中央区入船二丁目1番1号
		(72)発明者	宮内 一人
(31)優先権主張番号	特顏平6-37328		静岡県田方郡函南町仁田816-4
(32)優先日	平6 (1994) 3月8日	(72)発明者	三池 彰
(33)優先権主張国	日本 (JP)		静岡県駿東郡長泉町納米里410-1
(31)優先権主張番号	特顏平6-217224	(72)発明者	首藤 栄子
(32)優先日	平6 (1994) 9月12日		大分県大分市花園17組の3
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	杉内 博幸
			熊本県熊本市長嶺町1675-31
		(72)発明者	入江 敬美
			熊本県熊本市健軍町2484-17
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 高密度リポ蛋白中のコレステロールの定量法

(57)【要約】

【目的】 煩雑な分画分離操作の不要な簡便な高密度リポ蛋白(HDL)中のコレステロールの定量法を提供する。

【構成】 HDL以外のリポ蛋白を凝集させる試薬の存在下、HDLを含有する試料にコレステロールエステル加水分解酵素およびコレステロール酸化酵素またはコレステロール脱水素酵素を作用させ、生成する過酸化水素または還元型補酵素を定量することを特徴とするHDL中のコレステロールの定量法。

Oward Carabana and Ann

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 高密度リポ蛋白(HDL)以外のリポ蛋白を凝集させる試薬の存在下、HDLを含有する試料にコレステロールエステル加水分解酵素およびコレステロール酸化酵素またはコレステロール脱水素酵素を作用させ、生成する過酸化水素または還元型補酵素を定量することを特徴とするHDL中のコレステロールの定量法。

【 請求項3 】 コレステロールエステル加水分解酵素、コレステロール酸化酵素またはコレステロール脱水素酵素が化学修飾されたコレステロールエステラーゼ、化学修飾されたコレステロールオキシダーゼまたは化学修飾されたコレステロールデヒドロゲナーゼである請求項1 記載のHDL中のコレステロールの定量法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、臨床診断の分野において脂質代謝の面で重要な高密度リポ蛋白(HDL)中のコレステロール(以下、HDLコレステロールという)の定量法に関する。

[0002]

【従来の技術】HDLは、動脈壁を含めた各組織からコ レステロールを受け取るため細胞内に蓄積したコレステ ロールの除去作用に関係し、冠動脈硬化症をはじめとす る各種動脈硬化症の危険予防因子であり、その血中レベ ルは助脈硬化性疾患の発症予知に有用な指針となること が知られている。従来のHDLコレステロールの定量法 は、大きく分けて分画操作とコレステロール定量操作の 2段階からなる。分画操作法には、超遠心法、免疫化学 的方法、電気泳勁法、沈殿法などがある。超遠心法を用 いる場合には、分離用超遠心器で比重の差によってHD Lを分離し、そのコレステロール量を測定する。
しかし ながら、定量性、簡便性、経済性などの面で欠点があ る。免疫化学的方法には、免疫電気泳動法、一元免疫拡 40 散法 (SRID法)、オクタロニー法などがあるが、こ れらの方法を用いる場合にはアポ蛋白を認識しており、 正確にはリポ蛋白を認識していないという問題がある。 電気泳動法を用いる場合には、セルロースアセテート膜 やアガロースゲルなどを支持体として分離し、酵素法に よりコレステロールを定量する。この方法は、簡便性、 経済性などの面で問題がある。沈殿法を用いる場合に は、低密度リポ蛋白(LDL)、超低密度リポ蛋白(V LDL) およびカイロミクロン (CM) の表面に存在す

ンタングステン酸、デキストラン硫酸などのポリアニオ ンと2価の陽イオンを結合させ、不溶性沈殿物を形成さ せ、これを遠心分離操作によって除去し、上清中のHD Lコレステロールを定量する(臨床検査法提要、第29 版、金井泉著、金原出版、471頁、1983年)。こ の方法は最も簡便であるが、遠心分離器による遠心分離 操作を行うため、多数検体処理、迅速測定および臨床検 査の分野で多く使用されている自動分析装置には不向き である。さらに、従来の分画法では、分離したHDL画 分を定量ピペットではかり取る場合などに人為的誤差も 生じ易い。以上のように、HDLコレステロール測定の 煩雑さは、その分画操作にある。しかしながら、単純に HDLを分画せずに血清検体を直接コレステロールエス テラーゼとコレステロールオキシダーゼが含有された試 薬に添加しても、総コレステロールを定置する系と変わ りがなく、HDLコレステロールを特異的に定任できな い。特開昭63-126498には、コール酸類を添加 してその特異性を高めることが記載されているが、この 方法では、HDLのみならずLDL、VLDLなども徐 々に反応し完全な反応終点が得られにくいことにより、 特異性が必ずしも充分でない。

2

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、煩雑な分画分離操作の不要な簡便なHDLコレステロールの定量法を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、HDL以外のリポ蛋白すなわちLDL、VLDLおよびCMを凝集させる試薬の存在下、コレステロール反応試薬を用いてコレステロール定量の酵素反応をさせることにより、特に生成した凝集物を分離することなくHDLを含有する試料中のHDLコレステロールを特異的に定量できることを見い出し、本発明に至った。

【0005】本発明は、HDL以外のリポ蛋白を凝集させる試薬の存在下、HDLを含有する試料にコレステロール加水分解酵素およびコレステロール酸化酵素またはコレステロール脱水素酵素を作用させ、生成する過酸化水素または還元型補酵素を定量することを特徴とするHDL中のコレステロールの定量法に関する。

る。免疫化学的方法には、免疫電気泳動法、一元免疫拡 40 【0006】本発明方法は、血液、尿などのHDLを含 有する体液に適用できる。次に、本発明の定量法の一例 について説明する。第一試薬として、HDL以外のリポ 蛋白を凝集させる試薬を含む中性付近の緩衝液を調製す 電気泳動法を用いる場合には、セルロースアセテート膜 やアガロースゲルなどを支持体として分離し、酵素法に よりコレステロールを定量する。この方法は、簡便性、 経済性などの面で問題がある。沈殿法を用いる場合に は、低密度リポ蛋白(LDL)、超低密度リポ蛋白(V LDL)およびカイロミクロン(CM)の表面に存在す るアポ蛋白Bにポリエチレングリコール、ヘパリン、リ 50 に添加し、例えば37℃で数分間加湿してLDL、VL DLおよびCMを凝集させる。これに第二試薬を添加、 提拌して酵素反応させた後、コレステロールオキシダー ゼにより過酸化水素が発生する場合には4-アミノアン チピリンおよびトリンダー試薬から過酸化水素とパーオ キシダーゼによって生成する色素の極大波長における吸 光度を測定し、コレステロールデヒドロゲナーゼを用い る場合にはNAD (P) Hの増加を300~500n m、好ましくは330~400nm、例えば340nm での吸光度で測定する(ジアホラーゼ、テトラゾリウム 塩を添加してホルマザン色素の発色に導き、ホルマザン 10 色素を比色定量することも可能である)。 HDLコレス テロール量は、別途一定量のコレステロールを含む標準 液で同じ操作を行い、比較計算する。なお、第一試薬と 第二試薬とを最初からまとめ、これに体液検体を添加し て例えば37℃で数分間加温し、LDL、VLDLおよ びCMを凝集させてさらに酵素反応させることもでき

【0008】凝集剤としては、0.02~10mMの分 子量5000~2000のヘパリンまたはその塩、 0. 1~10mMの分子量4000~8000のリンタ ングステン酸またはその塩、0.01~5mMの分子量 10000~50000のデキストラン硫酸またはそ の塩、0.1~20mMの分子型1000~10000 のデキストラン硫酸またはその塩、0.3~100mM の分子量4000~25000のポリエチレングリコー 40 ル (PEG)、0.1~50mMの分子量1000~3 000の硫酸化シクロデキストリンまたはその塩、0. 1~50mMの分子低400~3000硫酸化オリゴ 糖またはその塩、もしくはそれらの混合物などが好まし く用いられる。さらに好ましくは、0.03~1mMの 分子量14000~16000のヘパリンまたはその 塩、0.1~3mMの分子量5000~7000のリン タングステン酸またはその塩、0.01~5mMの分子 **量150000~250000デキストラン硫酸また**

0のデキストラン硫酸またはその塩、1. $0\sim50$ mM の分子量 $5000\sim22000$ のPEG、0. $1\sim10$ mMの分子量 $1000\sim2000$ の硫酸化シクロデキストリンまたはその塩、0. $1\sim10$ mMの分子量 $400\sim2000$ の硫酸化オリゴ糖またはその塩、もしくはそれらの混合物などが用いられる。

【0009】2価の金属塩としては、0.1~50mMのマグネシウム塩、カルシウム塩、マンガン塩、ニッケル塩などがあげられ、好ましくは、0.1~50mMのマグネシウム塩が用いられる。

【0010】トリンダー試薬としては、N-エチル-N - (3-メチルフェニル)-N'-サクシニルエチレン ジアミン(EMSE)、N-エチル-N-(3-メチル フェニル) - N' - アセチルエチレンジアミン、N, N ージメチルーmートルイジン、N, Nージスルホプロピ **ルー3,5ージメトキシアニリン、N-エチル-N-ス** ルホプロピルーmーアニシジン、NーエチルーNースル ホプロピルアニリン、N-エチル-N-スルホプロピル - 3, 5 - ジメトキシアニリン、N - スルホプロピルー 3, 5-ジメトキシアニリン、N-エチル-N-スルホ プロピルー3;5-ジメチルアニリン、N-エチル-N -スルホプロピル-m-トルイジン、N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロビル)-m-アニシ ジン、N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホ プロピル) アニリン、N-エチル-N- (2-ヒドロキ シー3-スルホプロピル)-3,5-ジメトキシアニリ ン、N-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)-3,5-ジメトキシアニリン、N-エチル-N-(2-ヒドロキシー3-スルホプロピル)-3,5-ジメチル アニリン、N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-ス ルホプロピル) -m-トルイジン、N-スルホプロピル アニリン、3-ヒドロキシ-2、4、6-トリヨード安 息香酸、フェノールなどがあげられる。

【0011】酵素としては、通常市販されている、コレステロールエステルを加水分解する能力を有する微生物または動物由来のコレステロールエステラーゼやリポプロテインリパーゼ、コレステロールを酸化して過酸化水素を生成する微生物由来のコレステロールオキシダーゼ、微生物または動物由来のコレステロールデヒドロゲナーゼなどがあげられるが、これら酵素の特異性、安定性をさらにあげるためにポリエチレングリコールを主成分とする基、水溶性のオリゴ糖残基、スルホプロピル基などで上配の酵素を化学的に修飾したものも用いられる。また、遺伝子操作により得られる酵素も用いられる。

分子量 $14000\sim16000$ のヘパリンまたはその 塩、 $0.1\sim3\,\mathrm{mM}$ の分子量 $5000\sim7000$ のリン タングステン酸またはその塩、 $0.01\sim5\,\mathrm{mM}$ の分子 量 $150000\sim250000$ のデキストラン硫酸また はその塩、 $0.1\sim1\,\mathrm{mM}$ の分子量 $1000\sim500$ 50 を可溶化するための種々の塩類を使用することもでき

る。界面活性剤としては、ノニオン系、アニオン系、カ チオン系の界面活性剤が0~1%の範囲で使用され、コ ール酸類としては、コール酸、デオキシコール酸、タウ ロコール酸、ケノデオキシコール酸などが0~5%の範 囲で使用され、塩類としては、塩化ナトリウム、硫酸ナ トリウム、塩化カリウム、硫酸カリウム、塩化マグネシ ウム、硫酸マグネシウム、酢酸マグネシウム、塩化リチ ウム、硫酸リチウム、塩化アンモニウム、硫酸アンモニ ウム、硝酸マグネシウム、硝酸カルシウムなどが0~1 00mMの範囲で使用される。

【0013】 緩衝剤としては、5~500mMのトリ ス、グッドの緩衝剤などが好適に使用される。pHは5* *~9の範囲がよい。次に、実施例によって本発明の娘様 を説明する。

[0014]

【実施例】

実施例1

リンタングステン酸ーデキストラン硫酸ーMg沈殿法 (デタミナーHDL(協和メデックス社製)で沈澱) (臨床化学、初版、荻三男著、医典社、110頁、19 87年)、直接HDLコレステロールを測定する本法お 10 よび特開昭63-126498に記載のコール酸を用い る方法(以下、A法という)を比較した。

[0015]

本法の組成

第一試薬 リンタングステン酸 10 mg/ml(1.7mM)硫酸Mg・7水和物 7. 5 EMSE 0.3 アジ化ナトリウム 0.1 第二試薬 トリス 20 mM (pH7) 4-アミノアンチピリン 0. 5 mg/ml パーオキシダーゼ 30 u/m1 コレステロールエステラーゼ 1 コレステロールオキシダーゼ 1

本法では、検体50μ1を第一試薬2、25m1に添加 し、37℃で5分間インキュベーションし、この時点で 一旦555nmの吸光度を測定した(E1)。次いで、 第二試薬を0.75ml添加して攪拌し、5分後の同波 長における吸光度を測定した(E2)。HDLコレステ ロールの濃度は、コレステロール濃度200mg/d1 の標準液を用いて同様の操作を行い、 (E2-E1) の※

※値を比較することにより算出した。

【0016】沈澱法では遠心分離後日立7250自動分 析機を用いてデタミナーLTC (協和メデックス社製) で測定した。結果を第1表に示す。

第一試薬300μ1、第二試薬100μ1の条件)でそ

れぞれ測定した。沈澱法との相関を相関係数 (R) でみ

[0017]

【表1】

第1表

		沈寮法	A法	本法
人血清	1	2 4 mg/d1	5 8 mg/dl	2 8 mg/dl
人血濟	2	3 8	7 9	3 9
人血清	3	5 6	8 2	5 7

【0018】本法は、現在HDLコレステロールの測定 40 検体30検体を日立7250自動分析機(検体4μ1、 法として常用されているリンタングステン酸ーデキスト ラン硫酸-Mg沈殿法とよい相関を示した。

実施例2

第一試薬に用いる凝集剤および2価の金属塩を種々組み 換える以外は実施例1の本法と同様の操作を行い、血清

第一試薬の組成

リンタングステン酸 硫酸Mg·7水和物 EMSE

10

0.3

B. デキストラン硫酸

mg/ml (1. 7mM)

【0019】結果を第2表に示す。

7. 5

```
(5)
                                                  特開平8-131197
              7
                  ナトリウム(MV=4000)
                                 7. 5 mg/ml (1. 9mM)
                硫酸Mg・7水和物
                                10
                EMSE
                                 0.3
             C. ヘパリンナトリウム
                                10
                                     mg/m1 (0. 7mM)
                塩化Ca・2水和物
                                10
                EMSE
                                 0.3
             D. リンタングステン酸
                                10
                                     mg/ml (1. 7mM)
                デキストラン硫酸
                  ナトリウム(MV=200000)
                                7. 5
                                            (1. 9 mM)
                硫酸Mg·7水和物
                                 7. 5
                EMSE
                                 0.3
             E. リンタングステン酸
                                10
                                     mg/ml (1. 7mM)
                ヘパリンナトリウム
                                 7. 5
                                            (0.5mM)
                硫酸Mg·7水和物
                                 7. 5
                EMSE
                                 0.3
             F. リンタングステン酸
                                10
                                     mg/ml (1. 7mM)
                PEG6000
                                 7. 5
                                          (1. 25mM)
                硫酸Mg·7水和物
                                 7. 5
                EMSE
                                 0.3
             G. PEG6000
                                   5 mg/m1 (0.83mM)
                硫酸Mg·7水和物
                                   5
                EMSE
                                 0.3
             H. 硫酸化
                  α-シクロデキストリン 1
                                     mg/ml (0.8mM)
                塩化Mg・6水和物
                                 5
                N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)-
                  mートルイジン
                                 0.6
             1. 硫酸化
                  マルトヘプタオース
                                   2 mg/m1 (0.6mM)
                塩化Mg・6水和物
                                   5
                N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)-3,
                  5-ジメトキシアニリン 0.7
[0020]
                                            第 2 表
【表2】
                                                  相関係数
                                        A.
                                                 R=0. 902
                                        B.
                                                R=0. 859
```

50 【0021】実施例3

C.

D.

E.

F.

G.

H.

R=0.889

R=0. 923

R=0. 910

R=0. 909

R=0. 835

R=0. 911 R=0. 877

40

第一試薬に添加される2価の金属塩の種類を変え添加量 を30mMとして実施例1の本法と同様の操作を行い、 血清検体30検体を日立7250自動分析機(検体4μ 1、第一試薬300μ1、第二試薬100μ1の条件) *

第二試薬 トリス

*でそれぞれ測定した。沈澱法との相関を相関係数(R) でみた。

10

【0022】結果を第3表に示す。

組成

第一試薬 リンタングステン酸 10 mg/m1 (1. 7mM) (2価金属塩 30 mM) EMSE 0.3

0.1

塩化ナトリウム 5

アジ化ナトリウム

20 mM (pH7)

4-アミノアンチピリン コール酸ナトリウム

0.5 mg/ml

u/m1

パーオキシダーゼ

30

コレステロールエステラーゼ コレステロールオキシダーゼ

1 1

[0023] 【表3】

【0024】 実施例4

サンプライト4001 (日本油脂) を用いコレステロー ルエステラーゼおよびコレステロールオキシダーゼをポ 20 リエチレングリコール (分子量6000) で化学修飾 し、これを用いて下配に示す組成で実施例1の本法と同 様の操作を行った。結果を第4表に示す。

【0025】なお、化学修飾は、以下のようにして行っ た。20mMリン酸緩衝液 (pH8) に酵素 (10mg /m1)を溶解させて5℃に冷却後、これに20倍モル のサンプライト4001を添加して溶解させ、5℃で4 時間反応させた。得られた化学修飾酵素は、精製分離せ ずそのまま酵素溶液として用いた。

(1. 9 mM)

[0026]

組成

第 3 表

相似保数

R=0. 914

R=0.835

R=0.816

R=0. 798

2価の金属塩

硫酸Mg

塩化C a

塩化Mn

塩化Ni

第一試薬 リンタングステン酸 10 mg/m1 (1. 7mM)

デキストラン硫酸 ナトリウム(MW=4000)

7. 5

硫酸Mg·7水和物

7. 5

EMSE

0.3

塩化ナトリウム

5

アジ化ナトリウム

0.1

アスコルピン酸

第二試薬 トリス

1 u/m1 20 mM (pH7)

4-アミノアンチピリン

0. 5 mg/m1

コール酸ナトリウム

オキシダーゼ

5 30 u/m1

パーオキシダーゼ

修飾コレステロール

エステラーゼ 1

修飾コレステロール

オキシダーゼ

[0027] 、【表4】

第 4 表

*【0028】実施例5

		沈殿法	本法
人血清	1	2 4mg/dl	2 6mg/dl
人血清	2	3 8	3 7
人血濟	8	5 6	5 6

* 10

組成試薬

ピペラジンー1, 4-ピス (2-

エタンスルホニックアシッド) [同仁化学研究所(株)]

0.3

7

3 mg/m1 (9. 9mM)

(pH7)

12

EMSE

デキストラン硫酸

ナトリウム

0. 7 mg/m1 (1. $4 \mu M$)

硫酸Mg・7水和物

4-アミノアンチピリン 0.5

パーオキシダーゼ

5 u/m1

コレステロールエステラーゼ

1

コレステロールオキシダーゼ

【0029】リンタングステン酸ーデキストラン硫酸ーMg沈殿法でHDLコレステロール濃度が38.9mg/dlと測定された検体50μlを上記試薬3mlに添加し、20秒後に一旦555nmの吸光度を測定した(E1)。次いで、37℃で5分間インキュペーションし、直ちに同波長における吸光度を測定した(E2)。HDLコレステロールの濃度は、コレステロール濃度200mg/dlの標準液を用いて同様の操作を行い、(E2-E1)の値を比較することにより算出した。その結果、HDLコレステロール濃度は39.1mg/dlと算出され、沈澱法で得られた結果とほぼ一致した。【0030】実施例6

(1) デキストランを修飾する試薬であるT40,TCT-activated (ペーリンガー社製) でコレステロールエステラーゼおよびコレステロールオキシダーゼを化学修飾したもの。 (2) ポリウレタンを修飾する試薬であるポリウレタンP4000-activate 40 d (ペーリンガー社製) でコレステロールエステラーゼおよびコレステロールオキシダーゼを化学修飾したもの、および (3) 1,3-プロパンサルトンでコレステロールエステラーゼおよびコレステロールオキシダーゼを化学修飾したものを用い、また、検体としてリンタングステン酸ーデキストラン硫酸ーMg沈殿法でHDLコレステロール濃度が38.9mg/dlと測定された検

体 50μ lを用いて、実施例 4と同様の操作を行った。その結果、HDLコレステロール濃度はそれぞれ(1) 39.7 mg/dl、(2) 38.2 mg/dlおよび(3) 39.0 mg/dlと算出され、沈澱法で得られた結果とほぼ一致した。

【0031】なお、化学修飾は、以下のようにして行った。

(1), (2) 20mMリン酸緩衝液 (pH8) に酵素 (10mg/ml) を溶解させて5℃に冷却後、これに20倍モルのT40, TCT-activatedまたはポリウレタンP4000-activatedを添加して溶解させ、5℃で4時間反応させた。得られた化学修飾酵素は、精製分離せずそのまま酵素溶液として用いた。

【0032】(3) 20mMリン酸緩衝液(pH8) に酵素(10mg/ml)を溶解させ、これに20倍モルの1,3-プロパンサルトンのジメチルホルムアミド溶液(10mg/ml)を添加し、37℃で24時間反応させた。得られた化学修飾酵素は、精製分離せずそのまま酵素溶液として用いた。

[0033]

【発明の効果】本発明により、煩雑な分面分離操作の不要な簡便なHDLコレステロールの定量法が提供される

(8)

特開平8-131197

フロントページの続き

(72)発明者 上釜 兼人 熊本県熊本市長嶺町1716-80 (72)発明者 大澤 進 千葉県四街道市みそら4-17-9